This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

世界知的所有権機関 際事務局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C12N 15/10

A1

(11) 国際公開番号

WO99/20750

(43) 国際公開日

1999年4月29日(29.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04772 (74) 代理人

(22) 国際出願日

1998年10月21日(21.10.98)

(30) 優先権データ

1997年10月22日(22.10.97)

特願平9/289982 (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

株式会社 ヘリックス研究所 (HELIX RESEARCH INSTITUTE)[JP/JP]

〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

太田紀夫(OTA, Toshio)[JP/JP]

〒292-0801 千葉県木更津市請西2-16-13-401 Chiba, (JP)

西川哲夫(NISHIKAWA, Tetsuo)[JP/JP]

〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-509 Chiba, (JP)

サラモフ アサフ(SALAMOV, Asaf)[GB/GB]

シービー102エイビー エセックス、サフロン ウォールデン

ハーヴェイ ウェイ36 Essex, (GB)

磯貝隆夫(ISOGAI, Takao)[JP/JP]

〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-606 Chiba, (JP)

弁理士 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, (81) 指定国 CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR. HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類 国際調査報告書

METHOD FOR SCREENING FULL-LENGTH cDNA CLONES

(54)発明の名称 完全長cDNAクローンの選択方法

(57) Abstract

A method for efficiently screening full-length cDNA clones which comprises: determining the base sequence in the 5'-region of each clone contained in a cDNA library prepared by a method for constructing a cDNA library involving full-length ones at a high ratio; examining the presence/absence of initiation ATG in this 5'-region and the location thereof by using an originally developed software for anticipating initiation codons in cDNA; thus exactly judging the presence/absence of the initiation codon and the location thereof; and screening the cDNAs thus judged as carrying the initiation codon from the cDNA library. Moreover, a cDNA library containing full-length ones at an extremely high ratio can be constructed by mixing the clones thus selected above.

(57)要約

完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーに含まれるクローンの5'領域の塩基配列を決定し、独自に開発したcDNAの翻訳開始コドン予測ソフトを利用してこの5'領域に翻訳開始ATGが存在するか否か、およびその存在位置の検討を行った。その結果、独自に開発したソフトが翻訳開始コドンの存在の有無および存在位置を的確に判定することができ、このソフトにより翻訳開始コドンが存在すると判定されたクローンをcDNAライブラリーから選択することにより効率的に完全長のcDNAクローンを選択することが可能であることを見いだした。さらに、選択したクローンを混合することにより、完全長率の極めて高いcDNAライブラリーを作製できることを見いだした。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ首長国連邦 アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツ シンガポール スロヴェニア スロヴァキア シエラ・レオネ スペイン フィンランド フランス ガボン AL AM AT AU AZ BA BB ・ヘルツェゴビナ MC MD MG ァーコー タジキスタン トルクメニスタン こ~トリァ マダガスカル マケドニア日ユーゴスラヴィア 共和国 マリ BE BF BG B J B R リタンク 米タズベキスタン ヴィェトナム ユーゴースラピア 南アフリカ共和国 ジンパブエ カナダ 中央アフリカ コンゴー ノールウェー ニュー・ジーランド ポーランド CN CU CY CZ DE 中国 ケニア キルギスタン 北朝鮮 韓国 カザフスタン キューバキプロスチェッコドイツ ポルトガル マニア

明細書

完全長cDNAクローンの選択方法

技術分野

本発明は、遺伝子工学の分野に属し、完全長cDNAクローンを選択する方法に関する。

化氯化甲烷 电二氯化物

<u>背景技術</u>

現在、種々の動植物および微生物においてゲノムプロジェクトが進展し、多くの遺伝子が単離されその機能の解析が試みられているが、単離した遺伝子の機能を効率よく解析するためには完全なタンパク質を発現可能なcDNAクローン、即ち、完全長のcDNAクローンを効率よく得ることが重要なステップとなる。

完全長率の高いcDNAライブラリーの作製法としては、現在のところ次のような方法が知られている。即ち、mRNAのCAPにRNAリンカーを酵素的に結合するオリゴキャップ法(菅野・丸山,蛋白質 核酸 酵素,38,476-481 (1993).、鈴木・菅野,蛋白質 核酸 酵素,41,603-607 (1996).、M. Maruyama and S. Sugano, Gene,138,171-174 (1994).)、オリゴキャップ法とOkayama-Berg法を組み合わせて開発した改良オリゴキャップ法(S. Kato et al., Gene,150,243-250 (1994).、加藤・関根 特開平6-153953号公報 1994年6月3日)、CAPにDNAリンカーを化学結合するリンカー化学結合法(N. Merenkova and D. M. Edwards,WO 96/34981 Nov.7,1996.)、CAPのピオチン修飾によるキャップ化学修飾法(P. Carninci et al.,Genomics,37,327-336 (1996).、P. Carninci et al.,DNA Research,4,61-66 (1997).)である。これらはすべて真核生物のmRNAのCAPを修飾する方法であり、完全長率の高いcDNAライブラリーを作製する方法である。また、Capをトラップすることにより完全長cDNAの比率の高いライブラリーを作製する方法としては、5°

Capサイトの標識法として、酵母またはHela細胞のCap結合タンパク質を用いる方法 (1.Edery et al.,MCB,15,3363-3371(1995)) などが知られている。これら以外の方法としては、第一鎖cDNAの5'端をC-テイリングしてCap Switch oligonucleo tideをアニールさせるCap Switch oligonucleotide法であるCap Finder (Clonte ch社製) が知られている。

しかしながら、従来の方法に比して完全長率が高いとはいえ、これら方法を用いてcDNAライブラリーを作製した場合には、不完全長のクローンが必ずある頻度で混入してしまう。そこで、遺伝子の高効率機能解析を行い、新規な有用遺伝子を高効率でクローン化するために、cDNAライブラリーに含まれる各クローンが完全長であるか否かを容易に識別しうる方法の開発が望まれていた。

発明の開示

本発明は、効率的に完全長のcDNAクローンを選択する方法、および完全長率の高いcDNAライブラリーの作製方法を提供することを課題とする。

本発明者等は、上記課題を解決すべく鋭意研究を行った結果、5'末端の一定領域が欠失したcDNAには翻訳開始コドンが含まれない可能性が高く、一方、完全長cDNAには翻訳開始コドンが存在することから、翻訳開始コドンの存在の有無を指標として、cDNAライブラリーから効率的に完全長cDNAを選択することができると考えた。特に、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーを用いれば、高効率で完全長cDNAを選択しうると考えた。即ち、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法でcDNAライブラリーを作成後、5'末端より数百塩基のDNA 塩基配列を決定し、この領域内に翻訳開始コドンが存在するか否かを解析して翻訳開始コドンが存在するか否かを解析して翻訳開始コドンが存在するかことを解析して翻訳開始コドンが存在するクローンを選択することにより、効率的に完全長のcDNAクローンを単離することができると考えた。

しかしながら、翻訳開始コドンを予測する方法に関し、cDNAの翻訳開始点を予測するプログラムに関しては、ほとんど開発がなされていないのが現状である

(報告例としては、「A. G. Pedersen, Proceedings of fifth international c onference on intelligent systems for molecular biology, p226-233 (1997), held in Halkidiki, Greece, June 21-26, 1997.」が挙げられる)。エキソンを予測するプログラムについては開発されてきてはいるが(「Gene Finder」 V. V. Solovyev et al., Nucleic Acids Res., 22, 5156-5163 (1994).、「Grail」 Y. Xu et al., Genet-Eng-N-Y., 16, 241-253 (1994))、このプログラムを用いることのみによって完全に翻訳開始点を決定することはできない。

そこで、本発明者等は、独自にcDNAの翻訳開始コドンの予測ソフトを開発した。 そして、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーに 含まれるクローンの5'領域の塩基配列を決定し、この開発したソフトを利用して この5'領域に翻訳開始コドンが存在するか否かの検討を行った。

具体的には、まず、オリゴキャップ法で全長cDNAライブラリーを作製し、cDNAライブラリーに含まれるいくつかのクローンについてその5'未端側の塩基配列を決定し、決定した塩基配列に基づき、クローンをデーターベース上で既知であるクローンと新規なクローンとに分別した。次いで、翻訳開始コドンの予測ソフトを用いて5'未端側の決定された塩基配列につき翻訳開始コドンの有無およびその存在位置を判定し、既知のクローンについては予測ソフトで認定された翻訳開始コドンと、データーベース上の翻訳開始コドンの存在位置との整合性を検討した。その結果、本発明者等は、検討を行った既知のクローンにつき、予測ソフトにより判定された翻訳開始コドンの有無および存在位置が実際のデーターベース上での事実と一致することを見いだした。

ここに本発明者等は、独自に開発したソフトが翻訳開始コドンの存在の有無および存在位置を的確に判定することができ、このソフトにより翻訳開始コドンが存在すると判定されたクローンをcDNAライブラリーから選択すれば、効率的に完全長のcDNAクローンを選択することが可能であることを見いだした。さらに、本発明者等は、選択したクローンを混合することにより、完全長率の極めて高いcD

NAライブラリーを作製できることを見いだした。

即ち、本発明は、cDNAライブラリーから完全長cDNAクローンを選択する方法、 およびこれにより選択したcDNAクローンを混合することを特徴とする完全長cDNA ライブラリーの作製法に関し、より具体的には、

- (1) 完全長cDNAクローンを単離する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているが否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、 を含む方法、
- (2) cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、(1)に記載の方法、
- (3) cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製されたものである、(1)に記載の方法、
 - (4) 完全長cDNAライブラリーを作製する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5 末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開 始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、
- (d) (c) で選択されたクローンを混合する工程、を含む方法、
- (5) cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、(4)に記載の方法、
- (6) cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製されたものである、(4)に記載の方法、

(7) (4) に記載の方法により作製しうるcDNAライブラリー、 に関する。

本発明は、cDNAライブラリー、特に完全長率の高いcDNAライブラリーの5'領域、の塩基配列を、翻訳開始コドンを高精度で予測するソフトにより解析することにより、効率的に全長cDNAクローンを単離することができ、さらに単離したcDNAクローンを混合することにより完全長率をさらに高めたcDNAライブラリーを作製することができるとの本発明者等による知見に基づく。従って、本発明の完全長cDNAクローンを選択する方法は、(a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'未端から塩基配列を決定する工程、(b) 決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、および(c) 開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程を含む。また、本発明の完全長cDNAライブラリーの作製法は、さらに(d)選択されたクローンを混合する工程を含む。

本発明の方法において、5'未端領域の塩基配列の決定を行う「cDNAクローン」としては、特に制限はないが、クローンが完全長率の高くないライブラリーに由来する場合と比較して、結果として完全長cDNAの単離の効率が低下すると考えられる。このためcDNAクローンは、上記の完全長率の高いcDNAライブラリーの作成法、例えば、mRNAのCAPにRNAリンカーを酵素的に結合するオリゴキャップ法(菅野・丸山、蛋白質 核酸 酵素、38、476-481 (1993).、鈴木・菅野、蛋白質 核酸 酵素、41、603-607 (1996).、M. Maruyama and S. Sugano, Gene, 138、171-174 (1994).)、オリゴキャップ法と0kayama-Berg法を組み合わせて開発した改良オリゴキャップ法(S. Kato et al., Gene, 150、243-250 (1994).、加藤・関根 特開平6-153953 1994年6月3日)、CAPにDNAリンカーを化学結合するリンカー化学結合法(N. Merenkova and D. M. Edwards, WO 96/34981 Nov. 7、1996.)、CAPのピオチン修飾によるキャップ化学修飾法(P. Carninci et al., Genomics, 37,327-336 (1996).、P. Carninci et

al., DNA Research, 4, 61-66 (1997).)、酵母またはHela細胞のCap結合タンパク質を用いる方法 (I.Edery et al., MCB, 15, 3363-3371(1995)) 、Cap Switch olig onucleotide法であるCap Finderにより作製されたライブラリーに由来することが好ましい。

cDNAライブラリーからのcDNAクローンの単離は、文献 (J. Sambrook, E.F. Frits ch & T. Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring Harbor Labo ratory Press 1989) などに記載の常法により行うことができる。

クローンの5'未端からの塩基配列の決定は、例えば、アプライドバイオシステムズ社のDNAシーケンス試薬とDNAシーケンサー等を用いて常法により行うことができる。塩基配列は全配列を決定する必要はなく、5'未端から1000塩基程度を決定すれば十分であるが、500塩基程度、さらには300塩基程度の塩基配列の決定であっても高い精度が期待できる。

 択するとクローンの完全長率は85%であった。従って、実施例1に記載のプログラムを用いてスコアの高いクローンを選択することにより、高い確率で完全長cDNAクローンが選択される。

また、本発明の完全長cDNAクローンの選択方法により選択されたクローンを混合することにより、クローンの選択に用いたcDNAライブラリーの完全長率を飛躍的に高めたcDNAライブラリーを再構築することも可能である。このようなタンパク質に発現可能なcDNAからなるcDNAライブラリーをライブラリーのまま発現させれば、混合物としてタンパク質を発現させた高効率遺伝子機能解析系を構築することができ、これにより有用な遺伝子を高効率でクローニングすることが可能となる。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが本発明はこれら実施例に 制限されるものではない。

[実施例1] cDNAの翻訳開始コドンを予測するプログラムの作製

本発明のcDNAの翻訳開始コドンを予測するプログラムは、cDNA配列断片が与えられた時に、その中に含まれる全てのATGの中から真の翻訳開始コドンらしいものを予測する。予測は、基本的には、A)着目したATGの両側の一定範囲領域(数10~数100塩基)のそれぞれにおける翻訳領域らしさの情報と、B)着目したATGの付近の翻訳開始コドンらしさの情報を用いて行う。あらかじめ、翻訳領域と非翻訳領域が判明している配列を多数用いて、翻訳領域と翻訳開始コドン付近の配列の特徴を抽出しておく。プログラムは、これらの特徴情報を用いて翻訳開始コドンを予測する。

ゲノムエクソン予測プログラムであるGene Finder (Solovyev V.V., Salamov A.A., Lawrence C.B. Predicting internal exons by oligonucleotide composit ion and discriminant analysis of spliceable open reading frames. Nucleic.

Acids Res.(1994) 22: 5156-63.) 中で用いられている線形判別分析を、予測の最適化の手法として用いた。線形判別分析では、データの持つ複数の特徴情報をそれぞれ数量化し、それらに重みをつけて加算した量をスコアとして用いた。ここでは、スコアを翻訳開始コドンらしさの確率(翻訳開始コドンがすてに判明しているデーターを用いた場合の正解率を確率とする)に変換する。即ち、与えられたcDNA配列断片に含まれる各ATGに対して翻訳開始コドンらしさの確率が出力される。翻訳開始コドンの認定は、翻訳開始コドンらしさの確率が一定のしきい値を超えるかどうかで行うが、しきい値はその後の解析の方針に応じて、即ち、どの程度のノイズを許容して解析を行うかに応じて、その値を設定する。例えば、40%のノイズを許容可能であれば、しきい値0.6を採用すればよい。重みのパラメーターは、翻訳開始コドンがすでに判明しているデーターをトレーニングデーターとして用いて、予測制度が最大になるように決定する。使用した特徴情報は、上述のAとBの情報を具体化したそれぞれ3つの情報を用いた。

具体的には、A)着目したATGの両側の一定範囲領域(数10~数100塩基)のそれでれにおける翻訳領域らしさの情報としては、①ATGからストップコドンまで(最大で、ATGの300塩基後まで)に含まれる6塩基文字の頻度情報、②ATGの前後50塩基に含まれる6塩基文字の頻度情報の差、③シグナルペプチドらしさの指標(ATGの後30アミノ酸(90塩基)の中で、最も疎水的な8アミノ酸文字の疎水性指標)を用いた。また、B)着目したATGの付近の翻訳開始コドンらしさの情報としては、①ATGの14塩基前から5塩基後までの領域内の3塩基文字を単位とした重み行列情報、②ATGの前に同じフレームで他のATGがあるかないか(あれば1、なければ0)、③ATGの36塩基前から7塩基前までの領域に含まれるシトシン塩基の頻度を用いた。

[実施例2] オリゴキャップ法によるcDNAの調製、および翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) による解析

オリゴキャップ法でcDNAライブラリーを作成し、個々のクローンについて常法

によりプラスミドDNAを抽出した。具体的には、ヒト胎盤およびヒト培養細胞(teratocarcinoma NT-2、neuroblastoma SK-N-MC)より文献(J. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989)記載の方法により配NAを抽出した。次いで、オリゴキャップリンカー(配列番号: 1)と、オリゴdTアダプタープライマー(配列番号:

- 2) (表1と2の場合)、またはランダムアダプタープライマー(配列番号:
- 3) (表3と表4の場合)を用いて文献(鈴木・菅野,蛋白質核酸酵素,41,603-607 (1996).p606、Y.Suzuki et al.,Gene,200,149-156(1997))の記載に従い、BAP処理、TAP処理、RNAライケーション、第一鎖cDNAの合成とRNAの除去を行った。次いで、PCRにより2本鎖cDNAに変換し、Sfil切断した。次いで、DrallIで切断したベクターpME18SCG、pMFL等(菅野・丸山,蛋白質核酸酵素,38,472-481(1993).p480)にcDNAの方向性を決めてクローニングした。これにより得たDNAについてDNAシーケンシング試薬(DyeTerminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, PE Applied Biosystems)を用いてマニュアルにしたがってシーケンシング反応後、DNAシーケンサー(ABIPRISM 377, PE AppliedBiosystems)でDNA塩基配列を解析した。各クローンの5°末より、それぞれ1回のみDNA配列を解析した。

各クローンのDNA配列について、開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で翻訳開始コドンが存在するか否かにつき解析した。この解析プログラムでは数値が高いほど翻訳開始コドンである確率が高いことを示す。ただし、最高値は0.94である。

(1) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオープンリーディングフレームがデータベースで既知のクローンについての翻訳開始コドンの解析

解析を行ったクローンのうち、 決定した配列中に翻訳開始コドンが存在することがデータベースで既知のクローン (F-NT2RP1000020、F-NT2RP1000025、F-NT2R P1000039、F-NT2RP1000046) についての解析結果を以下に示す (表 1)。F-NT2R

P1000020(880 bp)は、88-690位が「Human neuron-specific gamma-2 enolase」 (GenBank accession No.M22349)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000025(645 bp)は、29-641位が「Human alpha-tubulin mRNA」(GenBank accession No.K00558) に対し相同性が97%、F-NT2RP1000039(820 bp)は、12-820位が「Human mRNA for elongation factor 1 alpha subunit(EF-1 alpha)」(GenBank accession No. X03558)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000046(788 bp)は3-788位が「Human M2-type pyruvate kinase mRNA」(GenBank accession No.M23725)に対し相同性が97%である。なお、これらクローンの5、末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:4、5、6、7に示す。

表 1

,	F-NT2RP1000020		F-NT2RP1000025		F-NT2R	F-NT2RP1000039		F-NT2RP1000046	
ATG	ATGO	ATGpr	ATGO	ATGpr	ATGO	ATGpr	ATG Ø	ATGpr	
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	
1	1	0.05	96	<0.94>	¹ .65	<0.90>	111	<0.94>	
2	162	<0.84>	148	0.13	154	0.05	174	0.82	
3	292	0.05	193	0.05	209	0.11	198	0.19	
4	313	0.05	201	0.09	231	0.05	300	0.16	
5	441	0.05	232	0.05	321	0.05	315	0.11	
					٠.,				

(注1) <>: 翻訳開始コドン

(注2) ATGの位置:5'-末よりのDNA配列でのATGの存在する塩基No.を示す。

ATG No.:5'-末よりのDNA配列でのATGのNo.を示す。

表1が示すように、オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオ

ープンリーディングフレームがデータベースで既知で翻訳開始コドンをもつ完全 長のクローンについて開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で 解析した結果、翻訳開始コドンを間違いなく同定できた (データーベース上の翻 訳開始コドンと一致した)。

(2) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、翻訳開始コドンが存在しないことがデーターベースで既知のクローンについての翻訳開始コドンの解析解析を行ったクローンのうち、決定した配列中に翻訳開始コドンがが存在しないことがデーターベースで既知のクローン (F-NT2RP1000013、F-NT2RP1000054、F-NT2RP1000122) についての解析結果を以下に示す (表 2)。F-NT2RP1000013(6 08 bp)は1-606位が「Human nuclear matrix protein 55 (nmt55) mRNA」(GenBank accession No. U89867)に対し相同性が97%、F-NT2RP1000054(869 bp)は1-869位が「Human signal recognition particle (SRP54) mRNA」(GenBank accession No. U51920)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000122(813 bp)は1-813位が「H. sapiens mRNA for 2-5A binding protein」(GenBank accession No. X76388)に対し相同性が98%であった。なお、これらクローンの5、末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:8、9、10に示す。

表2

.'.			·	<u> </u>		
	F-NT2R	P1000013	F-NT2R	F-NT2RP1000054		P1000122
ATG	ATG の	ATGpr	ATG の	ATGpr	ATGO	ATGpr
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
1	21	0.05	31	0.12	23	0.07
2	27	0.05	60	0.20	100	0.05
3	32	0.32	87	0.05	166	0.05
4	56	0.11	97	0.05	235	0.06
5	119	0.10	146	0.05	316	0.05
6	125	0.08	172	0.05	346	0.05
7	141	0.05	180	0.11	406	0.05
8	155	0.06	218	0.07	431	0.05
9	161	0.06	272	0.05	469	0.06
10	176	0.08	319	0.07	546	0.12
11	203	0.07	346	0.05	553	0.05
12	290	0.20	363	0.07	574	0.05
13	311	0.16	409	0.05		
14	314	0.12	480	0.07		

表2が示すようにオリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオープンリーディングフレームがデータベースで既知で翻訳開始コドンをもたない不完全長のクローンについて開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で解析した結果、翻訳開始コドンを間違えて同定することはなかった。

(3) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、新規配列のクローンに

ついての翻訳開始コドンの解析

解析を行ったクローンのうち、 翻訳開始コドンが存在すると予測された新規クローン (F-ZRV6C1000408、F-ZRV6C1000454、F-ZRV6C1000466、F-ZRV6C1000615、F-ZRV6C1000670) についての解析結果を以下に示す (表3)。なお、これらクローンの5、末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:11、12、13、14、15に示す。

表 3

	F-ZRV6C1000408		F-ZRV6C1000454		F-ZRV6C1000466		
	ATG	ATGの	ATGpr	ATG Ø	ATGpr	ATGO	ATGpr
	No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
	1	85	<0.94>	5	0.05	162	<0.86>
	2	208	0.22	107	<0.87>	182	0.05
•	3	386	0.05	153	0.05	207	0.08
	4	518	0.11	201	0.08	244	0.05
	5	545	0.05	211	0.05	262	0.05
	6			236	0.07	303	0.11
						•	

	F-ZRV6	C1000615	F-ZRV6	F-ZRV6C1000670		
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr		
No.	位置	スコア	位置	スコア		
1	85	<0.94>	120	<0.94>		
2	208	0.26	187	0.54		
• 3	386	0.05	312	0.06		
4	518	0.09	388	0.05		
5	545	0.05	445	0.05		

(注) < >: 翻訳開始コドンと予測される

表 3 が示すようにF-ZRV6C1000408、F-ZRV6C1000454、F-ZRV6C1000466、F-ZRV6 C1000615、F-ZRV6C1000670については、それぞれ85位、107位、162位、85位、12 0位の塩基「A」から始まる「ATG」が開始コドンであると判定された。このためこれらクローンは完全長cDNAクローンであると判断した。

また、解析を行ったクローンのうち、 翻訳開始コドンが存在しないと予測された新規クローン (F-ZRV6C1001410、F-ZRV6C1001197、F-ZRV6C1001472) についての解析結果を以下に示す (表 4) 。なお、これらクローンの5 末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:16、17、18に示す。

表4

	F-ZRV6C1001410		F-ZRV6	F-ZRV6C1001197		C1001472
ATG	ATGO	ATGpr	ATG Ø	ATGpr	ATGの	ATGpr
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
1	23	0.05	5	0.24	77	0.25
2	31	0.07	141	0.25	126	0.05
3	71	0.06	202	0.05	149	0.05
4	178	0.05	219	0.05	194	0.05
-5	214	0.05	228	0.05	213	0.22
6					249	0.05
7					338	0.09
8					344	0.05
9					351	0.05
10					365	0.05

表 4 が示すようにF-ZRV6C1001410、F-ZRV6C1001197、F-ZRV6C1001472については、開始コドンが存在しないと判定された。このためこれらクローンは不完全長

クローンであると判断した。

産業上の利用の可能性

本発明により、効率的に完全長のcDNAクローンを選択する方法が提供された。 本発明の方法により選択されたクローンは、完全なタンパク質を発現させること が可能である。このため本発明により、単離した遺伝子の機能解析を効率的に行 うことが可能となった。

請求の範囲

- 1. 完全長cDNAクローンを選択する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c)(b)で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、 を含む方法。
- 2. cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、請求項1に記載の方法。
- 3. cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製された ものである、請求項1に記載の方法。
- 4. 完全長cDNAライブラリーを作製する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、
- (d) (c)で選択されたクローンを混合する工程、 を含む方法。
- 5. cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、請求項4に記載の方法。
- 6. cDNAライブラリーがⅢRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製された ものである、請求項4に記載の方法。
- 7. 請求項4に記載の方法により作製しうるcDNAライブラリー。

配列表

SEQUENCE LISTING

<110> Helix Research Institute, Inc. 株式会社へリックス研究所

<120> The method for selecting full length cDNA clones 完全長cDNAクローンの選択方法

I was a superior of the state o

<130> H1-806PCT

<150> JP 09-289982

<151> 1997-10-22

<160> 18

<170> PatentIn version 2.0

<210> 1

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligo-capping linker sequence

<400> 1				
AGCAUCGAGU CGGCCUUGUU GGCCUACUGG	G			30
<210> 2			•	·
<211> 42				
<212> DNA		•		. :
<213> Artificial Sequence		o tygnis		y
	· · ·	18 m 18 m 2 m		*:.
<220>		Park Commence		
<223> Oligo(dT) adapter primer	sequence		el d	en e
	,			
<400> 2	e eggs			
GCGGCTGAAG ACGGCCTATG TGGCCTTTT	TTTTTTT	TTT TT	· ;	42
·		. **		
			* .	=
<211> 32		4		
<212> DNA				els (Liselland)
<213> Artificial Sequence			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
<220>				
<223> Random adapter primer sec	quence			
<400> 3				

GCGGCTGAAG ACGGCCTATG TGGCCNNNNN NC

<210> 4

<211> 880

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 4

ATGCGCCCGC GCGGCCCTAT AGGCGCCTCC TCCGCCCGCC GCCCGGGAGC CGCAGCCGCC GCCGCCACTG CCACTCCCGC TCTCTCAGCG CCGCCGTCGC CACCGCCACC GCCACTGCCA CTACCACCGT CTGAGTCTGC AGTCCCGAGA TCCCAGCCAT CATGTCCATA GAGAAGATCT 180 GGGCCCGGGA GATCCTGGAC TCCCGCGGGA ACCCCACAGT GGAGGTGGAT CTCTATACTG 240 CCAAAGGTCC TTTCCGGGCT GCAGTGCCCA GTGGAGCCTC TACGGGCATC TATGAGGCCC 300 360 TGGAGCTGAG GGATGGAGAC AAACAGCGTT ACTTAGGCAA AGGTGTCCTG AAGGCAGTGG ACCACATCAA CTCCACCATC GCGCCAGCCC TCATCAGCTC AGGTCTCTCT GTGGTGGAGC 480 AAGAGAAACT GGACAACCTG ATGCTGGAGT TGGATGGGAC TGAGAACAAA TCCAAGTTTG 540 GGGCCAATCC ATCCTGGGTG TGTCTCTGGC CGTGTGTAAG GCANGGGCAA CTGAACNGGA ACTGCCCCTG TATCGCCACA TTGCTCAGCT TGGNCGGGAA CTCANACCTC ATCCTGCCTG 600 660 TTGCCGGCCT TCAACGTGAT CAATGGTTGG CTTCTCATGC CTGGCAACAA ANCTGGCCAT TGCNGGAATT TTCATGATCC TCCCCNTTGG GAAACTGAAA AACTTTCCGG AATGCCCNTC 720 780 CAACTAAGTT GCAAAAGGTC TACCNATACC CCCCAAGGGG AATTCCTCCA AGGGAACAAA 840 TNCCCGGGAA AGGAATGCCC CCCAATTNTT NGGGGGAATA AAAGGTGGGC TTTGCCCCCC 880 CATTTCCTG GAAAAACNA TNAAAACCCT TGGGAAACTT

<210> 5

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 5

TGTGCGTTAC	TTACCTCNAC	TCTTAGCTTG	TCGGGGACGG	TAACCGGGAC	CCGGTGTCTG	60
стестетсес	сттсссстсс	TAATCCCTAG	CCACTATGCG	TGAGTGCATC	TCCATCCACG	120
TTGGCCAGGC	TGGTGTCCAN	ATTGGCAATG	CCTGCTGGGA	GCTCTACTGC	CTGGAACACG	180
GCATCCAGCC	CGATGGCCAG	ATGCCAAGTG	ACAAGACCAT	TGGGGGAGGA	GATGACTCCT	240
TCAACACCTT	CTTCAGTGAG	ACGGGCGCTG	GCAANCACGT	GCCCCGGGCT	GTGTTTGTAG	300
ACTTGGAACC	CACAGTCATT	GATGAAGTTC	GCACTGGCAC	CTACCGCCAG	CTCTTCCACC	360
CTGAGCAGCT	CATCNCAGGC	AAGGAAGATG	CTGCCAATAA	CTATGCCCGA	GGGCACTACA	420
CCATTGGCAA	GGAGATCATT	GACCTTGTGT	TGGACCGAAT	TCGCAAGCTG	GCTGACCANT	480
GCACCGGTCT	TCANGGCTTC	TTGGTTTTCC	ACAGCTTTGG	TGGGGGAACT	GGTTCTGGGT	540
TCACCTCCCT	GCTCATGGAA	CGTCTCTCAG	TTGATTATGG	CAAGAAATCC	AAGCTGGAGT	600
TCTCCATTTA	CCCAGCACCC	CNGGTTTCCN	CNGCTGTANT	TNGAA		645

<210> 6

<211> 820

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 6

CTTTTTTCGC AACGGGTTTG CCGCCAGAAC ACAGGTGTCG TGAAAACTAC CCCTAAAAGC 60
CAAAATGGGA AAGGAAAAGA CTCATATCAA CATTGTCGTC ATTGGACACG TAGATTCGGG 120
CAAGTCCACC ACTACTGGCC ATCTGATCTA TAAATGCGGT GGCATCGACA AAAGAACCAT 180

TGAAAAATTT	GAGAAGGAGG	CTGCTGAGAT	GGGAAAGGGC	TCCTTCAAGT	ATGCCTGGGT	240
CTTGGATAAA	CTGAAAGCTG	AGCGTGAACG	TGGTATCACC	ATTGATATCT	CCTTGTGGAA	300
ATTTGAGACC	AGCAAGTACT	ATGTGACTAT	CATTGATGCC	CCAGGACACA	GAGACTTTAT	360
						420
					ATGCCCTTCT	
					ATTCACTGAN	
					TTACATTAAG	
					GAATGGTGAC	
AACATGCTGG	AACCAANTGC	TAACATGCCT	TGGTTCCAGG	GATGGAAAAT	CCCCCNTTAA	720
					CTANCACCAA	780
CTCCTTCAAA	TTGAAAAACC	CCTTGCNCCC	GCCTCCNCCA			840

 $\langle 210 \rangle 7$

<211> 788

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 7

GAGGCTGAGG CAGTGGCTCC TTGCACAGCA GCTGCACGCG CCGTGGCTCC GGATCTCTTC 60
GTCTTTGCAG CGTAGCCCGA GTCGGTCAGC GCCGGAGGAC CTCAGCAGCC ATGTCGAAGC 120
CCCATAGTGA AGCCGGGACT GCCTTCATTC AGACCCAGCA GCTGCACGCA GCCATGGCTG 180
ACACATTCCT GGAGCACATG TGCCGCCTGG ACATTGATTC ACCACCCATC ACAGCCCGGA 240
ACACTGGCAT CATCTGTACC ATTGGCCCAG CTTCCCGATC AGTGGAGACG TTGAAGGAGA 300
TGATTAAGTC TGGAATGAAT GTGGCTCGTC TGAACTTCTC TCATGGAACT CATGAGTACC 360
ATGCGGAGAC CATCAAGAAT GTGCGCACAG CCACGGAAAG CTTTGCTTCT GACCCCATCC 420

GACATCCA						788
GCNCAAGAAA	GGTGTGAACT	TCCTGGGGCT	GCTGTGGANT	TGCCTGCTGT	GTCNGAAAAA	780
AGGTGAACAC	AAAGGTGCCG	ACTTCCTGGG	TGACNGANGT	GGAAAATGGT	GGCTCCTTGG	720
TCTGCAAGGT	GGTGGAAGTG	GGCAACAAGA	TCTACGTGGA	TGATGGGCTN	ATTTCTCTCC	660
TGGATAATGC	CTACATGGAA	AAGTGTGACG	AGAACATCCT	GTGGCTGGAC	TACAAGAACA	600
TCAAGGGCAG	CGGCACTGCA	GAGGTGGAGC	TGAAGAATGG	AGCCACTCTC	AAAATCACGC	540
TCTACCGGCC	CGTTGCTGTG	GCTCTAGACA	CTAAAGGACC	TGAGATCCGA	ACTGGGCTCA	480

<210> 8

<211> 608

<212> DNA.

<213> Homo sapiens

<400> 8

ACAGCCTGGC TCCTTTGAGT ATGAATATGC CATGCGCTGG AAGGCACTCA TTGAGATGGA 60
GAAGCAGCAG CAGGACCAAG TGGACCGCAA CATCNAGGAG GCTCGTGAGA AGCTGGAGAT 120
GGAGATGGAA GCTGCACGCC ATGAGCACCA GGTCATGCTA ATGAGACAGG ATTTGATGAG 180
GCGCCAAGAA GAACTTCGGA GGATGGAAGA GCTGCACAAC CAAGANGTGC AAAAACGAAA 240
GCAACTGGAG CTCAGGCAGG AGGAANAGCG CAGGCGCCGT GAAGAANAGA TGCGGCGGCA 300
GCAAGAAGAA ATGATGCGGC GACNGCAGGA AGGATTCAAG GGAACCTTCC CTGATGCGAG 360
AGAGCAGGAG ATTCGGATGG GTCNGATGGC TATGGGAGGT GCTATGGGCA TAAACNACAG 420
ATGTGCCATG CCCCCTGCTC CTGTGCCAGC TGGTACCCCA GCTCCTCCAG GACCTGCCAC 480
TATTATGCCG GATGGAACTT TGGGATTGAC CCCACCNACA ACTGAACGCT TTGGTCNGGC 540
TGCTACNATG GAANGAATTG GGGCAATTGG TGGAACTCCT CCTGCATTCN ACCGTGCAGC 600
TCCTGGGA

<210> 9

<211> 869

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400>.9

ATATTAAACT AGTGAAGCAA CTAAGAGAAA ATGTTAAGTC TGCTATTGAT CTTGAAGAGA TGGCATCTGG TCTTAACAAA AGAAAAATGA TTCAGCATGC TGTATTTAAA GAACTTGTGA AGCTTGTAGA CCCTGGAGTT AAGGCATGGA CACCCACTAA AGGAAAACAA AATGTGATTA 180 TGTTTGTTGG ATTGCAAGGG AGTGGTAAAA CAACAACATG TTCAAAGCTA GCATATTATT ACCAGAGGAA AGGTTGGAAG ACCTGTTTAA TATGTGCAGA CACATTCAGA GCAGGGGCTT TTGACCAACT AAAACAGAAT GCTACCAAAG CAAGAATTCC ATTTTATGGA AGCTATACAG AAATGGATCC TGTCATCATT GCTTCTGAAG GAGTAGAGAA ATTTAAAAAT GAAAATTTTG 420 AAATTATTAT TGTTGATACA AGTGGCCGCC ACAAACAAGA AGACTCTTTG TTTGAAGAAA TGCTTCAAGT TGCTAATGCT ATACAACCTG ATAACATTGT TTATGTGATG GATGCCTCCA TTGGGCAGGC TTGTGAAGCC CAGGCTAAGG CTTTTAAAGA TAAAGTAGAT GTACCTCAGT AATAGTGACA AAACTTGATG GCCATGCAAA ANGAAGTGGT GCACTCAGTG CAGTCGCTGC CACAAAAAT CCGATTATTT TCATTGGTAC AGGGGGAACA TATANATGAC TTTGAACCTT TCAAAAACAC AGCCTTTTAT TAACAAACTT CTTGGTATNG GCGACATTGA AAGGACTGAT AAATAAAGTC CACNAATTGA AATTTGGATG ACNATGNAAA CCCTTATTGA AAAAATTGAA 869 ACATNGTCCA GTTTTACTTT GCGAAACNT

<211> 813

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 10

GTTGTGGTAT	CTGTATTAAG	AAATGCCCCT	TTGGCGCCTT	ATCAATTGTC	AATCTACCAA	60
GCAACȚTGGA	AAAAGAAACC	ACACATCGAT	ATTGTGCCAA	TGCCTTCAAA	CTTCACAGGT	120
TCCCTATCCC	TCGTCCAGGT	GAAGTTTTGG	GATTAGTTGG	AACTAATGGT	ATTGGAAAGT	180
CAACTGCTTT	AAAAATTTTA	GCAGGAAAAC	AAAAGCCAAA	CCTTGGAAAG	TACGATGATC	240
CTCCTGACTG	GCAGGAGATT	TTGACTTATT	TCCGTGGATC	TGAATTACAA	AATTACTTTA	300
CAAĄGĄTTCT	AGAAGATGAC	CTAAAAGCCA	TCATCAAACC,	TCAATATGTA	GACCAGATTC	360
CTAAGGCTGC	AAAGGGGACA	GTGGGATCTA	TTTTGGACCG	AAAAGATGAA	ACAAAGACAC	420
AGGCAATTGT	ATGTCAGCAG	CTTGATTTAA	CCCACCTAAA	AGAACGAAAT	GTTGAAGATC	480
TTTCAGGAGG	AGAGTTGCAG	AGATTTGCTT	GTGCTGTCGT	TTGCATACAG	AAAGCTGATA	540
TTTTCATGTT	TGATGAGCCT	TCTAGTTACC	TAGATGTCAA	GCAGCGTTTA	AAGGCTGCTA	600
TTACTATACG	ATCTCTAATA	AATCCAGATA	GATATATCAT	TGTGGTGGAA	CATGATCTAA	.660
GTGTATTAGA	CTATCTCTCC	GACTTCATCT	GCTGTTTATA	TGGTGTACCA	AGCGCCTATG	720
GAATTGTCAC	TATGCCTTTT	AGTGTTAGAA	AAGGCATAAA	CNTTTTTTGG	ATGGGTATGT	. 780
TCCAACAGAA	AACTTGANAA	TCNNAAATGC	NTC			813

The transplace of the control of the

<210> 11;

<213> Homo sapiens

<400> 11

AGACTCTCAC	CGCAGCGGCC	AGGAACGCCA	GCCGTTCACG	CGTTCGGTCC	TCCTTGGCTG	60
ACTCACCGCC	CTCGCCGCCG	CACCATGGAC	GCCCCAGGC	AGGTGGTCAA	CTTTGGGCCT	120
GGTCCCGCCA	AGCTGCCGCA	CTCAGTGTTG	TTAGAGATAC	AAAAGGAATT	ATTAGACTAC	180
AAAGGAGTTG	GCATTAGTGT	TCTTGAAATG	AGTCACAGGT	CATCAGATTT	TGCCAAGATT	240
ATTAACAATA	CAGAGAATCT	TGTGCGGGAA	TTGCTAGCTG	TTCCAGACAA	CTATAAGGTG	300
ATTTTTCTGC	AAGGAGGTGG	GTGCGGCCAG	TTCAGTGCTG	TCCCCTTAAA	CCTCATTGGC	360
TTGAAAGCAG	GAAGGTGTGC	GGACTATGTG	GTGACAGGAG	CTTGGTCAGC	TAAGGCCGCA	420
GAAGAAGCCA	AGAAGTTTGG	GACTATAAAT	ATCGTTCACC	CTAAACTTGG	GAGTTATACA	480
AAAATTCCAG	ATCCAAGCAC	CTGGAACCTC	ÄACCCANATG	CCTCCTACGT	GTTTTATTGC	540
NCAAATGAAA	CGGTGCATGG	TGTTGANTTT	GACTTTATAC	CCNATGTCAA	GGGAACANTA	600
CTGGTTTGTG	ACATTTCCT	CCAACTTCCT	GTCCAANCCA	ATTGNATGTT	TCCAA	655

<210> 12

<211> 599

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 12

AAAGATGCGC AGGCGCCGTG TGGCACTCGG CGGTCGAAAG GGGAGTTCAA GGAGACGGGG 60
GCGACGCGGC TGAGGGCTTC TCGTCGGGGT CGGGGCTGCA GCCGTCATGC CGGGGATAGT 120
GGAGCTGCCC ACTCTAGAGG AGCTGAAAGT AGATGAGGTG AAAATTAGTT CTGCTGTGCT 180
TAAAGCTGCG GCCCATCACT ATGGAGCTCA ATGTGATAAG CCCAACAAGG AATTTATGCT 240
CTGCCGCTGG GAANAGAAAG ATCCGAGGCG GTGCTTAGAG GAAGGCAAAC TGGTCAACAA 300
GTGTGCTTTG GACTTCTTTA GGCAGATAAA ACGTCACTGT GCAGAGCCTT TTACAGAATA 360

TTGGACTTGC ATTGATTATA CTGGCCAGCA GTTATTTCGT CACTGTCGCA AACAGCAGGC 420

AAAGTTTGAC NAGTGTGTGC TGGACAAACT GGGCTGGGTG CGGCCTGACC TGGGAAAACT 480

GTCAAAGGTC ACCAAAGTGA AAACAGATCN ACCTTTACCG GANAATCCCT ATCACTCAAG 540

AACAAGAACG GATCCCAGCC CTGANATCNA AGGAAATCTG CANCCTGCCA CACATGGCA 599

<210> 13

<211> 597

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 13

ATATCCGGAG TAGACGGAGC CGCAGTAGAC GGATCCGCGG CTGCACCAAA CACTGCCCCT 60
CGGAGCCTGG TAGTGGGCCA CAAGCCCCCA GTCCCAGAGG CGTGATTTTC TGGCATCCTT 120
AAATCTTGTG TCAAGGATTG GTTATAATAT AACCAGAAAC CATGACGGCG GCTGAGAACG 180
TATGCTACAC GTTAATTAAC GTGCCAATGG ATTCAGAACC ACCATCTGAA ATTAGCTTAA 240
AAAATGATCT AGAAAAAGGA GATGTAAAGT CAAAGACTGA AGCTTTGAAG AAAGTAATCA 300
TTATGATTCT GAATGGTGAA AAACTTCCTG GACTTCTGAT GACCATCATT CGTTTTGTGC 360
TACCTCTTCA GGATCACACT ATCAAGAAAT TACTTCTGGT ATTTTGGGAG ATTGTTCCTA 420
AAACAACTCC AGATGGGAGA CTTTTACATG AGATGATCCT TGTATGTGAT GCATACAGAA 480
AGGATCTTCA ACATCCTAAT GAATTTATTC NAAGGATCTA CTCTTCGTTT TCTTTGCAAA 540
TTGAAANAAA CANAATTGCT AAAACCTTTA ATGCCANCTA TNCCTGCATT TTTGGGA 597

14.

<210> 14

<2	1	9\	DNA	ı
\L		4	USITE	

<213> Homo sapiens

<400> 14

AGACTCTCAC CGCAGCGGCC AGGAACGCCA GCCGTTCACG CGTTCGGTCC TCCTTGGCTG 60

ACTCACCGCC CTCGCCGCCG CACCATGGAC GCCCCCAGGC AGGTGGTCAA CTTTGGGCCT 120

GGTCCCGCCA AGCTGCCGCA CTCAGTGTTG TTAGAGATAC AAAAGGAATT ATTAGACTAC 180

AAAGGANTTG GCATTAGTGT TCTTGAAATG AGTCACAGGT CATCAGATTT TGCCAAGATT 240

ATTAACAATA CAGAGAATCT TGTGCGGGAA TTGCTAGCTG TTCCAGACAA CTATAAGGTG 300

ATTTTTCTGC AAGGAGGTGG GTGCGGCCAG TTCAGTGCTG TCCCCTTAAA CCTCATTGGC 360

TTGAAAGCAG GAANGTGTGC GGACTATGTG GTGACAGGAG CTTGGTCAGC TAAGGCCGCA 420

NAANAAGCCA AGAANTTTGG GACTATAAAT ATCGTTCACC CTAAACTTGG GAGTTATACA 480

AAAATTCCAG ATCCAAGCAC CTGGAACCTC AACCCAGATG CCTCCTACGT GTATTATTGC 540

GCNAATGAAA CNGTGCATGG TGTGGANTCT GACTTTATAC CCGATGTCNA GGGAACATAC 600

TGGTTTGTGA CATGTCCTCA AACTTCCCGT CCNA

<210> 15

<211> 757

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 15

AGTCTGCGGT GGGCTANCGG ACGGTCCGGC TTCCGGCGGC CGTTTCTGTC TCTTGCTGGC 60
TGTCTCGCTG AATCGCGGCC GCCTTCTCAT CGCTCCTGGA AGGTCCCGAG CGCGACACCA 120
TGTCGGAACC CGGGGGCGGC GGCGGCGAAG ACNGCTCGGC CGGATTGGAA GTGTCGGCCG 180

TGCANAATGT	GGCGGACGTG	TCGGTGCTGC	ANAAGCACCT	GCGCAAGCTG	GTGCCGCTGC	240
TGCTGGAGGA	CGGCGGCGAA	GCGCCGGCCG	CGCTGGAGGC	GGCGCTGGAG	GAGAAGAGCG	300
CCCTGGAGCA	GATGCGCAAG	TTCCTTTCGG	ACCCGCACGT	CCACACGGTG	CTGGTGGAGC	360
GCTCCACGCT	CAAAGTGGAC	GTCGGTGATG	AAGGAGAAGA	AGAAAAGAA	TTCATTTCCT	420
ATAACATCAA	CNTAGACATT	CACTATGGGG	TTAAATCCAA	TAGCTTGGCA	TTCATTAAAC	480
GTACTCCCGT	GATTGATGCA	GATAAACCCG	TGTCTTCTCA	NCTCCGGGTC	CTTACACTCA	540
GTGAANACTC	NCCCTACNAA	AACTTTGCAT	TCTTTCATTA	ACAATGCAGT	GGCTCCTTTT	600
TTTAANTCCT	ACATTAAAAA	ATCTGGCAAG	GCAAACAGGG	ATGGTGATAA	AATGGCTCCT	660
TCCNTTGAAA	AAAAAATTGC	CGAACTCNAA	ATNGGACTCC	TTCCCTTGCA	NCAAAATTTT	720
TGAAATTCCG	GAAAATCANC	CTGCCCAATT	CCTCCCC			757

<210> 16

<211> 300

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 16

ATCATTTCCT TATTTATATT TCATGTTGGA ATGCTTAAAT CGATAACCTT TGTATTTTGA 60

AGTGCGCGAC ATGGAAGGTG ATCTGCAAGA GCTGCATCAG TCAAACACCG GGGGATAAAT 120

CTGGATTTGG GTTCCGGCGT CAAGGTGAAG ATAATACCTA AAGAGGAACA CTGTAAAATG 180

CCAGAAGCAG GTGAANAGCA ACCACAAGTT TAAATGAAGA CAAGCTGAAA CAACGCAAGC 240

TGGTTTTATA TTAGATATTT GACTTAAACT ATCTCAATAA AGTTTTGCAG CTTTCACCAC 300

<211> 313

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 17

AAAGATGGCG GCGGGGAGG TAGGCAGAGC AGGACGCCGC TGCTGCCGCC GCCACCGCCG 60

CCTCCGCTCC AGTCGCCTCC GGTCCTTCAA ACTCACACCT CCCGGGAGGA GCTGTCCTGG 120

CGCCGGGTCC CGCGGGGAAA ATGGTGGAGC CAGGGCAAGA TTTACTGCTT GCTGCTTTGA 180

GTGAGAGTGG AATTAGTCCG AATGACTCTT TGATATTGAT GGTGGAGATG CANGGCTTGC 240

AACTCCAATG CCTACCCCGT CAGTTCAGCA NTCAGTGCCA CTTANTGCAT TANAACTANG 300

TTTGGAGACC GAA 313

<210> 18

<211> 667

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<4005 18

ACTGCCGGGC TCGGCGTGAG TCGCTGCGGG GCTGACGGGG TGGCAGTGCG GCGGGTTACG 60
GCCTGGTCAG ACCATAATGA CTTCAGCAAA TAAAGCAATC GAATTACAAC TACAAGTGAA 120
ACAAAATGCA GAAGAATTAC AAGACTTTAT GCGGGATTTA GAAAACTGGG AAAAAGACAT 180
TAAACAAAAG GATATGGAAC TAAGAAGACA GAATGGTGTT CCTGAAGAGA ATTTACCTCC 240
TATTCGAAAT GGGAATTTTA GGAAAAAGAA GAAAGGCAAA GCTAAAGAGT CTTCCCCAAA 300
ACCANAGAGG AAAACACNAA AAACAGGATA AAATCTTATG ATTATGANGC ATGGGCAAAA 360
CTTGATGTGG ACCGTATCCT TGATGAGCTT GACAAAGACG ATAGTACCCA TGAGTCTCTG 420

TGAAATA						667
CATATTTTAG	ACTGAAAAA	TTTGCTGTTG	CTGAATCTGA	TTGTTATTTA	CANTTGCCT	660
ACACNAAAGG	CNTGGATGCC	GATCCATATN	ATCCCGTGTT	GCCAACGAAC	ANAACNTCCG	600
	•				ATTGACTGCT	- 4
					GGCTCTTGTT	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04772

A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.C1 ⁶ C12N15/10					
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nati	onal classification and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum de Int.	cumentation searched (classification system followed b C1 ⁶ C12N15/10	y classification symbols)	e, *		
		<u> San Latingary of Artist Store</u>			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS (DIALOG), WPI/L (DIALOG)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate approximation of the control of the con	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO, 94/08001, Al (The Kanagawa 14 April, 1994 (14. 04. 94) & JP, 6-153953, A & EP, 625		1-7		
А	WO, 96/34981, A2 (GENSET), 7 November, 1996 (07. 11. 96) & EP, 824598, A2 & FR, 2733 & FR, 2733765, A1		1-7		
A	Maruyama, K., et al., "Oligo-ca to replace the cap structure of oligoribo-nucleotides", Gene, p.171-174	eukaryotic mRNAs with	1-7		
A	Kato, S., et al., "Construction cDNA bank", Gene, Vol. 150 (1	of a human full-length 1994), p.243-250	1-7		
A	Carnincle, P., et al., "High-E cDNA Cloning by Biotinylated CA Vol. 37 (1996), p.327-336		1-7		
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive steep when the document is abecument published prior to the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive steep when the document is abcument of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art					
Date of the actual completion of the international search 13 January, 1999 (13. 01. 99) Date of mailing of the international search 26 January, 1999 (26. 01. 99)					
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer					
Facsimile	No.	Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/04772

	of the attribute programme	Relevant to claim No.
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	1-7
A	Edery, I., et al., "An Efficient Strategy To Isolate Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap Retention Procedure (CAPture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15 (1995), p.3363-3371	1-7
A	Solovyev, V., et al., "Predicting internal exons by oligo-nucleotide composition and discriminant analysis of spliceable open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p.5156-5163	1-7
A	Heindell, H.C., et al., "The Primary Sequence of Rabbit α -Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978), p.43-54	1-7
A	Minoru Suzuki et al., "RT-PCR Process: Cloning of 5' end of mRNA by Oligocapping Procedure (in Japanese)", Protein, Nucleic Acid and Enzyme, Vol. 41, No. 5 (1996), p.603-607	- P
A	Sumio Sugano et al., "Aiming at Pull-length cDNA Library: Substitution of Capped Structure by Oligonucleotide (in Japanese)", Protein, Nucleic Acid and Enzyme, Vol. 38, No. 3 (1993), p.476-481	1-7
, A ,	Carninci, P., et al., "High Efficiency Selection of Full-length cDNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research, Vol. 4, No. 1 (1997), p.61-66	Į.
•		
`		
en e		
·· •		Man Control
		*

区棚の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

引用文献のカテゴリー

引用文献の

カテゴリー*

Α

Α

Α

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による関示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 26.01.99 13.01.99 特許庁審査官(権限のある職員) 8827 4 B 国際調査機関の名称及びあて先 印. 日本国特許庁 (ISA/JP) 村上 騎見高 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

関連すると認められる状態 対別文格名 及び一部の協所が関連するときは、その関連する臨所の表示 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き 対別文格の書き オーマー	r		
Rato, S., et al. "Construction of a human full-length cDNA bank ", Gene, Vol. 150 (1994), p. 243-250 A Carnincle, P., et al. "High-Efficiency Full-Length cDNA Cloning by Biotinylated CAP Trapper", Genomics, Vol. 37 (1996), p. 327-336 A Edery, I., et al. "An Efficient Strategy To Isolate Full-Length cDNA Based on an mRNA Cap Retention Procedure (CAP ture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15 (1995), p. 3363-3371 A Solovyev, V., et al. "Predicting internal exons by oligonucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p. 5156-5163 A Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit α-Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978), p. 43-54 A 给木穣 等「RTーPCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5', 末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5 (1996), p. 603-607 A 菅野純夫 等「完全長 c DNAライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3 (1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c PNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	C (続き).	関連すると認められる文献	関連する
Kato, S., et al. "Construction of a human full-length cDNA bank ", Gene, Vol. 150 (1994), p. 243-250 A Carnincle, P., et al. "High-Efficiency Full-Length cDNA Cloning by Biotinylated CAP Trapper", Genomics, Vol. 37 (1996), p. 327-336 A Edery, I., et al. "An Efficient Strategy To Isolate Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap Retention Procedure (CAP ture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15 (1995), p. 3363-3371 A Solovyev, V., et al. "Predicting internal exons by oligonucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p. 5156-5163 A Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit αー Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978), p. 43-54 A 给木穣 等「RTーPCR法オリゴキャップ法によるmRNA 5' 末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5 (1996), p. 603-607 A 管野純夫 等「完全長 c DNAライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3 (1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c PNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,		引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	
A Carnincle, P., et al. "High-Efficiency Full-Length by Biotinylated CAP Trapper", Genomics, Vol. 37 (1996), p. 327-336 A Edery, I., et al. "An Efficient Strategy To Isolate Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap Retention Procedure (CAPture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15 (1995), p. 3363-3371 A Solovyev, V., et al. "Predicting internal exons by oligonucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p. 5156-5163 A Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit α-Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978), p. 43-54 A 给木穣 等「RTーPCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5' 末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5 (1996), p. 603-607 A 菅野純夫 等「完全長 c D N A ライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3 (1993), p. 476-481 Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c DNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,		Kato, S., et al. "Construction of a human full-length cDNA bank", Gene, Vol. 150(1994), p. 243-250	_
Edery, I., et al. "An Efficient Strategy to Instruction Procedure (CAPture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15(1995), p. 3363-3371 A Solovyev, V., et al. "Predicting internal exons by oligonucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22(1994), No. 24, p. 5156-5163 A Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit α-Globin mRNA", Cell, Vol. 15(1978), p. 43-54 A 鈴木穣 等「RTーPCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5' 末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5(1996), p. 603-607 A 菅野純夫 等「完全長 c DNAライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3(1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c DNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	A	by Biotinylated CAP Trapper, Genomics, vol. 57(13307, p. 32)	_
A Solovyev, V., et al. Predicting Internal exons by offsonucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22(1994), No. 24, p. 5156-5163 A Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit α-Globin mRNA", Cell, Vol. 15(1978), p. 43-54 A 鈴木穣 等「RT-PCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5' 末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5(1996), p. 603-607 A 菅野純夫 等「完全長 c D N A ライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3(1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length cDNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	A	1 Dua Die 1 en on munia Can Referition Procedure (Oris Coro))	
A Heindell, H. C., et al. The Primary Sequence of Russia Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978), p. 43-54 A 鈴木穣 等「RT-PCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5' 末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5 (1996), p. 603-607 A 菅野純夫 等「完全長 c DNAライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3 (1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c DNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	A	nucleotide composition and discriminant analysis of spiritual le open reading frames, Nucleic Acids Research, Vol. 22 (1994),	1 – 7
A 鈴木穣 等「RTーPCR伝 オリコイヤンテムによる M (1996), 5'末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5(1996), p. 603-607 A 菅野純夫 等「完全長 c D N A ライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3(1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c DNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	A	Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit α- Globin mRNA", Cell, Vol. 15(1978), p. 43-54	1 – 7
A 菅野純夫 等「完全長 c D N A ライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3(1993), p. 476-481 A Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length c DNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	A	鈴木穣 等「RT-PCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5'末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5 (1996),	1 – 7
A Carninci, P., et al. High Efficiency Selection of Idil Ichigan CDNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research,	A	一浩のオリゴヌクレオナドによる直換」蛋白質核酸研究, 101.00,100	1 – 7
	A	cond by Improved Biotinylated Cap Trapper, Dan Research,	1-7
			·
	1		
	ļ.		•

THIS PAGE BLANK (USPTO)